

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 05-234681
 (43)Date of publication of application : 10.09.1993

(51)Int.Cl. H05B 33/22
 C09K 11/06

(21)Application number : 03-186312 (71)Applicant : EASTMAN KODAK CO
 (22)Date of filing : 25.07.1991 (72)Inventor : VANSLYKE STEVEN A
 TANG CHING W
 O'BRIEN MICHAEL E
 CHEN CHIN HSIN

(30)Priority

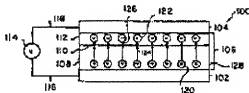
Priority number : 90 561552 Priority date : 26.07.1990 Priority country : US

(54) ELECTROLUMINESCENT DEVICE HAVING ORGANIC ELECTROLUMINESCENT MEDIUM

(57)Abstract:

PURPOSE: To stabilize a long term operation, by composing a device of anode, organic hole injection transfer band and organic electron injection transfer band that are prepared separately, and cathode, and by containing, in the hole injection transfer band, aromatic ingredients which have two condensed aromatic rings coupled to nitrogen atom of tertiary amine.

CONSTITUTION: When build up a luminescent device 100, anode 102 is constructed so as to be isolated from cathode 104 through an organic electro luminescent medium 106, and join this medium 106 with hole injection transfer band 108 and electron injection transfer band 112 through surface of junction 110. A voltage source of a continuous direct current, alternate current, or intermittent current, etc., is connected to the conductor 116, 118 which is connected to anode 102 and cathode 104 respectively. In this case, anode 102 is positively biased to cathode 104, and only when anode 102 is at a higher voltage, the current is made to flow forward. Thus, light is emitted from the medium 106.



(19)日本国特許庁(J P)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-234681

(43)公開日 平成5年(1993)9月10日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

F I

技術表示箇所

H 0 5 B 33/22

C 0 9 K 11/06

Z 6917-4H

審査請求 未請求 請求項の数1(全 12 頁)

(21)出願番号 特願平3-186312

(22)出願日 平成3年(1991)7月25日

(31)優先権主張番号 5 6 1 5 5 2

(32)優先日 1990年7月26日

(33)優先権主張国 米国(US)

(71)出願人 590000846

イーストマン コダック カンパニー
アメリカ合衆国, ニューヨーク14650, ロ
チェスター, ステイト ストリート343(72)発明者
スティープン アーランド パンスライク
アメリカ合衆国, ニューヨーク 14625,
ロチェスター, コリングスワース ドライ
ブ 39(72)発明者
チン ワン タン
アメリカ合衆国, ニューヨーク 14625,
ロチェスター, パーク レーン 176

(74)代理人 弁理士 青木 朗 (外4名)

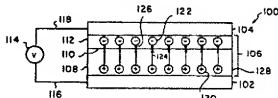
最終頁に続く

(54)【発明の名称】 有機エレクトロルミネセンス媒体を有するエレクトロルミネセンス装置

(57)【要約】

【目的】 個別に正孔輸送帯域と電子輸送帯域を含む有機エレクトロルミネセンス装置を提供する。

【構成】 アノードと、有機正孔注入・輸送帯域と、有機電子注入・輸送帯域とカソードとを順次設けてなる内部接合有機エレクトロルミネセンス装置を提供する。この正孔注入・輸送帯域は、少なくとも2個の第三アミン成分を含み、かつ第三アミンの窒素原子に結合した少なくとも2個の縮合芳香族環を含有する芳香族成分を含む第三アミンを含んでなる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 アノードと、正孔輸送性芳香族第三アミンを含む層からなる有機正孔注入・輸送帯域と、有機電子注入・輸送帯域とカソードとを順次設けてなる内部接合有機エレクトロルミネセンス装置であって、前記正孔輸送性芳香族第三アミンが少なくとも2つの第三アミン成分を含み、かつ第三アミン窒素原子に結合した少なくとも2つの縮合芳香族環を含有する芳香族成分を含んでなることを特徴とする有機エレクトロルミネセンス装置。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】 本発明は、有機エレクトロルミネセンス装置に関する。より詳細には、本発明は、個別に正孔輸送帯域と電子輸送帯域を含む有機エレクトロルミネセンス装置に関する。

【0002】

【従来の技術】 エレクトロルミネセンス装置（以下、「EL装置」とも称する）には、電極がエレクトロルミネセンス媒体により分離され間隔をかけた状態で含まれているが、このエレクトロルミネセンス媒体は、電極間に印加した電位差にตอบสนองして電磁放射線、典型的には光を発する。このエレクトロルミネセンス媒体は、ただ単に発光することができなければならないばかりでなく連続的に作製できなければならない（即ち、ピンホールがあってはならない）、そして容易に作製されるときに装置の動作に耐えるに十分な程度に安定でなければならない。

【0003】 従来の有機EL装置の代表例として、メル等（Mehl et al）による米国特許第3, 530, 325号、ウィリアムズ（Williams）による米国特許第3, 621, 321号、タング（Tang）による米国特許第4, 356, 429号、バンスリー等（Van Slyke et al）による米国特許第4, 539, 507号及び第4, 720, 432号並びにタング等による米国特許第4, 769, 292号及び第4, 885, 211号が挙げられる。

【0004】

【発明が解決しようとする課題】 内部接合有機EL装置の性能に関する課題の一つは装置の動作寿命中にルミネセンスの低減にあった。ルミネセンスを変化しないまま維持するために装置を漸増する電圧下で駆動する場合には、駆動回路によって都合よく供給できない程の電圧レベルが必要であるが、あるいは電極から離れた層の誘電ブレークダウン強度を超えるフィールド勾配を生じ、最終的に装置の破綻的な故障をもたらす。

【0005】 バンスリー等の米国特許第4, 539, 507号には、フェニル基又はフェニレン基を含む第三級アミン類（ジアミン類を含む）を内部接合有機EL装置の正孔注入・輸送帯域に使用すると、光出力の安定性

が向上し、それによって動作寿命が延びることが認められる。バンスリー等の米国特許第4, 720, 432号では、正孔注入・輸送帯域を2つの層、即ち1つはカソードに接触した正孔注入層ともう1つは電子注入・輸送帯域とで接合を形成する隣接の正孔輸送層として作製することでさらに高レベルの安定性が実現できることが認められる。バンスリー等の米国特許第4, 720, 432号は、正孔輸送層に第三アミンを使用し、そして正孔注入層にタングの米国特許第4, 356, 429号で公表されている種類のポリフィリン化合物を使用する。

【0006】 バンスリー等の発見によって内部接合有機EL装置の改良はなされているが、内部接合有機EL装置のルミネセンスは、初めのうちはまだ比較的低い速度で低減する。一定電流で装置が駆動される場合、最初の動作の数時間はルミネセンスが急激に低減し、その後はルミネセンスが徐々に低減することがよくある。例えば、典型的な装置では、動作の初期の10〜20時間以内に、動作の300時間をかけて低減する総ルミネセンスの低減の半分を示し、さらに初期の10〜20時間以内の低減のほとんどが動作の最初の1〜2時間に起こる。

【0007】 本発明の目的は、長時間の動作にわたり初期ルミネセンスが高率で保持され、かつ長時間の動作にわたり従来の装置よりも平均して高レベルのルミネセンスを示すような内部接合有機EL装置を提供することにある。

【0008】

【課題を解決するための手段】 本発明の一態様によれば、アノードと、正孔輸送性芳香族第三アミンを含む層からなる有機正孔注入・輸送帯域と、有機電子注入・輸送帯域とカソードとを順次設けてなる内部接合有機エレクトロルミネセンス装置が提供される。本発明は、前記正孔輸送性芳香族第三アミンが少なくとも2つの第三アミン成分を含み、かつ第三アミンの窒素原子に結合した芳香族成分が少なくとも2つの縮合芳香族環を含むことを特徴とする。

【0009】 本発明に従う内部接合有機エレクトロルミネセンス（EL）装置100を図1に概略図として示す。アノード102は有機エレクトロルミネセンス媒体106を介してカソード104と離れており、この媒体106は正孔注入・輸送帯域108と電子注入・輸送帯域112より構成されている。これらの2つの帯域はそれらの界面で接合110を形成する。

【0010】 アノードとカソードは、それぞれ導体116及び118で外部電源114に接続されている。この電源は、連続直流若しくは交流電流電源であっても、断続電流電源であってもよい。適当なスイッチ回路を含んで、カソードに対してアノードを正にバイアスできる適当な通常の電源を用いることができる。アノードか

カソードは大地電位であることができる。

【0011】内部接合有機EL装置は、アノードがカソードより高い電位であるとき順方向にバイアスされるダイオードとみなすことができる。これらの条件下で、略図的に120で示されるように下部有機帯域108への正孔（正電荷キャリア）の注入が生じ、一方、略図的に122で示されるように上部有機帯域112へ電子が注入される。注入された正孔及び電子は、矢印124及び126でそれぞれ示されるように逆に荷電した電極に向かって移動する。接合110を横切る正孔は、電子注入・輸送帯域112内で正孔と電子の再結合をもたらす。移動電子が伝導帯電位から価電子帯に降下するとき、エネルギーが光として放出される。別の構成を選ぶことで、電極を分離している有機エレクトロルミネセンス媒体の一つ以上の端128を介するか、アノードを介するか、カソードを介するか、あるいはそれらの組み合わせを介して放出された光が有機エレクトロルミネセンス媒体から放射される。有機エレクトロルミネセンス媒体はかなり薄いため、通常、二つの電極のうちの一つを介して光を放射することが好ましい。

【0012】電極の逆方向バイアスにより、可動電荷移動方向が逆になり、有機エレクトロルミネセンス媒体の可動電荷キャリアが枯渇し、そして光の放射が終了する。AC電源を用いると、内部接合有機EL装置が各周期の一部分で順方向にバイアスされ、そして周期の残りの部分で逆方向にバイアスされる。図2に示される内部接合有機EL装置200は、本発明の好ましい態様の一つを略図的に示すものである。有機EL装置の従来の開発によれば、通常、透明アノードが使用されてきた。これは透明な絶縁基板上に光伝導性の比較的に仕事関数の金属層又は金属酸化物質を堆積してアノード204を形成することによって達成される。有機エレクトロルミネセンス媒体206は、図1の帯域112に対応する単一層の形状で有機電子注入・輸送帯域212を含む。有機正孔注入・輸送帯域は、正孔注入層208と正孔輸送層210に分けられている。カソード214は、通常、有機エレクトロルミネセンス媒体の上層への堆積によって形成される。

【0013】図3に示される内部接合有機EL装置300は、本発明のもう一つの好ましい態様を図示するものである。有機EL装置開閉の伝統的な傾形と対比的に、装置300からの光の放射は光透過性（例えば、透明又は実質的に透明な）カソード314を介する。装置300のアノードが装置200と同様に形成されるので、光の放射はアノードとカソードの両者を通して可能であるが、装置300で示される好ましい態様では、アノード310の形成に比較的に高い仕事関数の金属基板のような不透明な電荷伝達元素を用いる。有機エレクトロルミネセンス媒体306とそれの各層308、310及び312は、それぞれ媒体206と各層208、210及び2

12に相当するのでさらなる説明は不要である。装置200と300との間の有意な差異は、後者が有機EL装置にほとんどの場合に常用される不透明カソードの位置に光透過性（例えば、透明又は実質的に透明な）薄いカソードが用いられ、普通に使用されている光透過性アノードに代え不透明なアノードが用いられる点にある。

【0014】有機EL装置200及び300の両者から見られるように、本発明が正極性基板又は負極性基板のいずれかの上に装置を設ける選択の自由があることは明らかである。この発明の内部接合有機EL装置で有機エレクトロルミネセンス媒体を形成するには少なくとも2種の有機層が必要である。有機層の一つは、電子注入・輸送帯域を形成し、他の有機層少なくとも一つは正孔注入・輸送帯域を形成することが必要である。

【0015】この有機EL装置の正孔輸送層は、少なくとも1種の正孔輸送性芳香族第三アミンを含み、この第三アミンは炭素原子のみが結合する三価の窒素原子を少なくとも一つ含み、その少なくとも一つは芳香族環の環員であるものと理解されている。本発明は、特に選択された芳香族第三アミン類が装置の初期動作作付での改良されたレベルの安定性を示し、その後の装置の動作をとうして高レベルの安定性を示すことによりルミネセンス装置の安定性を著しく改良するとの発見に基づく。これらの利点は、選択された芳香族第三アミン類を使用して正孔注入・輸送帯域全層（図1の108で示される）を作製するか、あるいは正孔注入・輸送帯域の正孔輸送層（図2及び3の210及び310で示される）を作製するときを得ることができる。

【0016】本発明の内部接合有機EL装置の性能を改良できる特に選択された芳香族第三アミン類は、（1）少なくとも2個の第三アミン結合を含んでなり、そして（2）第三アミンの窒素原子に結合した少なくとも2個の縮合芳香族環を含有する芳香族成分を含んでなる。以下に少なくとも2個の縮合芳香族環と10〜24個の環炭素原子を含有する芳香族化合物を例示する。

【0017】ナフタリン、アズレン、ヘプタレン、a s-インダセン、s-インダセン、アセナフチレン、フェナレン、フェナントレン、アントラセン、フルオロアントラセン、アセフェナントレン、アセアントリレン、トリフェニレン、ピレン、クリセン、ナフタセン、ブレイアデン、ピセン、ペリレン、ペンタフェン、ヘキサフェン、ルピセン、及びコロネン。

【0018】第三アミンの縮合芳香環成分は、約10〜16個の環炭素原子を有することが好ましい。不飽和5〜7員環を芳香6員環（即ち、ベンゼン環）と縮合して有用な縮合芳香環成分を形成できるが、縮合芳香環成分が少なくとも2個の縮合ベンゼン環を含むことが一般的に好ましい。2個の縮合ベンゼン環を含有する縮合芳香環成分の最も簡単な形態は、ナフタリンである。したがって、好ましい芳香環成分はナフタリン成分であるが、

ナフタリン成分はナフタリン環構造を含有する全ての化合物が含まれる。一価の形態では、ナフタリン成分は、ナフチル成分であり、そして二価の形態では、ナフタリン成分はナフチレン成分である。

【0019】縮合芳香族環成分の芳香族環炭素が選択された芳香族第三アミンの第三窒素原子のつに直接結合している。本発明の実施に際して用いられる選択された芳香族第三アミン類には少なくとも2個の第三アミン成分が存在するので、種々の関係式が可能である。縮合芳香族環成分は、選択された第三アミンに存在する第三アミン窒素原子の1個以上の置換基として存在することができ、縮合芳香族環成分は選択された芳香族第三アミンの第三アミン窒素原子間の二価の結合を形成でき、そして1個以上の縮合芳香族環成分が存在する場合には単一の選ばれた芳香族第三アミンで両条件を満たすこともできる。

【0020】好ましい種類の選択された芳香族第三アミン類は、少なくとも2個の芳香族第三アミン成分を含むものである。このような化合物としては、以下の構造式(1)で表されるものが挙げられる。



【0022】式中、 Q^1 及び Q^2 は、それぞれ独立して芳香族第三アミン成分であり、Gは、アリーレン基、シクロアルキレン基、アルキレン基又は炭素-炭素結合であり、 Q^1 、 Q^2 及びGの少なくとも1つは上記のような縮合芳香族環成分を含む。特に好ましい各 Q^1 及び Q^2 の形態は、アミン窒素原子に結合した縮合芳香族環成分、最速には縮合ナフチル成分を含む。Gがアリーレン成分のときは、フェニレン、ビフェニレン又はナフチレン成分が好ましい。

【0023】式(1)を満足しそして2個のトリアリーラミン成分を含む特に好ましい種類のトリアリーラミン類は、以下の構造式(II)を満足するものである。



【0025】式中、 R^1 及び R^2 は、各々独立して水素原子、アリール基又はアルキル基を表すか、 R^1 と R^2 がいっしょになってシクロアルキル基を完成している原子を表し、 R^3 及び R^4 は、各々独立して、下式(III)

で示されるようなジアリール置換アミノ基で置換されたアリール基を表す。



【0027】式中、 R^5 及び R^6 は、それぞれ独立して選択されたアリール基である。式(III)のアミン窒素原子に結合したアリール基の少なくとも1個は、上記したような縮合芳香族環成分である。特に好ましい態様では、 R^5 及び R^6 の少なくとも1個が縮合芳香族環成分、最速にはナフチル基である。別の好ましい種類の選択された芳香族第三アミンは、テトラアリールジアミンである。テトラアリールジアミンは、アリーレン基を介して結合した式(III)で示されるようなジアリール基を2個含むことが好ましい。好ましいテトラアリールジアミンとしては、下記式(IV)により表されるものが挙げられる。



【0029】式中、Ar、 Ar^1 、 Ar^2 及び Ar^3 は独立して、フェニル、ビフェニル及びナフチル基から選択され、Lは二価のナフチレン基又はd nであり、dはフェニレン基であり、nは1~4の整数であり、そしてLがd nのときは Ar^1 、 Ar^2 及び Ar^3 の少なくとも1個がナフチル基である。

【0030】上記の構造式(1)、(II)、(III)及び(IV)の種々のアルキル、アルキレン、アリール及びアリーレン成分は、各々置換されていてもよい。典型的な置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリーロキシ基並びにフッ素、塩素及び臭素等のハロゲンが挙げられる。種々のアルキル及びアルキレン成分は、典型的には、炭素数が約1~6である。シクロアルキル成分の炭素数は3~約10であるが、典型的には、5個、6個又は7個の環炭素原子を含み、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシル及びシクロヘプチル環構造を有している。アリール及びアリーレン成分は、フェニル及びビフェニル構造であることが好ましい。

【0031】有機エレクトロルミネッセンス媒体の正孔輸

送層全体を上記タイプの単一の選択された芳香族第三アミンで形成できるが、選択された芳香族第三アミン類の組み合わせも有利に使用でき、さらに上記タイプの選択された芳香族第三アミン類とバンスリケ等の米国特許第4,720,432号で公表されるタイプの芳香族第三アミン類（即ち、縮合芳香族環成分を欠いた芳香族第三アミン類）との組み合わせも使用できる。各種具体的に記載したものと別に、バンスリケ等の米国特許第4,720,432号（引用することによって本明細書の内容となる）に教示するものも、一般的に、本発明の内部接合有機EL装置に使用可能である。

【0032】有用な選択された（縮合芳香族環含有）芳香族第三アミン類の具体例を以下に列挙する。

ATA-1 4, 4'-ビス[N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-2 4, 4'-ビス[N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ]p-ターフェニル

ATA-3 4, 4'-ビス[N-(2-ナフチル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-4 4, 4'-ビス[N-(3-アセナフテニル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-5 1, 5-ビス[N-(1-ナフテニル)-N-フェニルアミノ]ナフタレン

ATA-6 4, 4'-ビス[N-(9-アンスリル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-7 4, 4'-ビス[N-(1-アンスリル)-N-フェニルアミノ]p-ターフェニル

ATA-8 4, 4'-ビス[N-(2-フェニルアンスリル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-9 4, 4'-ビス[N-(8-フルオランセニル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-10 4, 4'-ビス[N-(2-ビレニル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

【0033】ATA-11 4, 4'-ビス[N-(2-ナフタセニル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-12 4, 4'-ビス[N-(2-ベリレニル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-13 4, 4'-ビス[N-(1-コロネニル)-N-フェニルアミノ]ビフェニル

ATA-14 2, 6-ビス（ジ-p-トリルアミノ）

ナフタレン

ATA-15 2, 6-ビス（ジ-（1-ナフチル）アミノ）ナフタレン

ATA-16 2, 6-ビス[N-(1-ナフチル)-N-(2-ナフチル)-アミノ]ナフタレン

ATA-17 N, N', N'-テトラ（2-ナフチル）-4, 4'-ジアミノ-p-ターフェニル

ATA-18 4, 4'-ビス[N-フェニル-N-(4-(1-ナフチル)フェニル)アミノ]ビフェニル

ATA-19 4, 4'-ビス[N-フェニル-N-(2-ビレニル)アミノ]ビフェニル

ATA-20 2, 6-ビス[N, N-ジ（2-ナフチル）アミノ]フルオレン

ATA-21 1, 5-ビス[N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ]ナフタレン

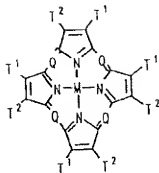
【0034】最も簡単に好ましい装置の構成では、正孔注入・輸送帯域が上記選択された（縮合芳香族環）を含む単一層を形成する。これらの第三アミン類並びに縮合芳香族環を欠いた芳香族第三アミン類の組み合わせも個別の層と一緒に使用することができるものと認められている。芳香族第三アミン類の組み合わせが隣接層に存在する場合、アノードと接触する際にもっとも低い酸化電位を有するアミンを置くことが好ましい。次に、この層は正孔注入層として役立つ。

【0035】本発明の内部接合有機EL装置は、選択された（縮合芳香族環）第三アミン類を、有機EL装置の電子注入・輸送帯域とアノードと接触し、そして接合を形成する正孔輸送層中に含めるが好ましい。ボルフィリン化合物は、天然であるか合成であるか、ボルフィリン構造から誘導されるか若しくはそれを含むものいずれであってもよく、またボルフィリン自体も含む。アルダー等（Alder et al）の米国特許第3,935,031号又はタングの米国特許第4,356,429号で公表されるいずれのボルフィリン系化合物も使用することができる。

【0036】好ましいボルフィリン系化合物としては、下記の構造式（V）で示されるものが挙げられる。

【0037】

【化5】



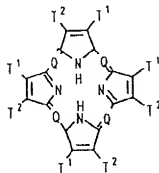
【0038】式中、Qは-N=又は-C(R)=であり、Mは金属、金属酸化物又は金属ハロゲン化合物であり、Rは水素、アルキル、アラルキル、アリール又はアルクアリールであり、T¹及びT²は、水素を表すか、いっしょになって不飽和6員環を形成するが、この不飽和6員環はアルキルハロゲン等の置換基を含んでいてもよい。好ましい6員環は、炭素、イオウ及び窒素原子の形成するものである。好ましいアルキル基は、炭素*20 (VI)

*約1~6を含み、一方フェニルが好ましいアリール成分を構成する。

【0039】別の好ましい態様では、ポルフィリン系化合物は、下記式(VI)で示されるように金属原子が2個の水素で置換していて構造式(V)の化合物と異なる。

【0040】

【化6】



【0041】有用なポルフィリン系化合物の非常に好ましい例は、金属を含まないフタロシアニン類及び金属含有フタロシアニン類である。一般的にポルフィリン系化合物、特にフタロシアニン類は、いずれの金属を含有してもよく、この金属は2個以上の正の原子価を有することが好ましい。好ましい金属としては、例えば、コバルト、マグネシウム、亜鉛、パラジウム、ニッケル、そして特に銅、鉛及び白金が挙げられる。

【0042】有用なポルフィリン系化合物の例を以下に挙げる。

PC-1: ポルフィン

PC-2: 1, 10, 15, 20-テトラフェニル-21H, 23H-ポルフィン亜鉛(II)

PC-3: 1, 10, 15, 20-テトラフェニル-21H, 23H-ポルフィン亜鉛(II)

PC-4: 5, 10, 15, 20-テトラキス(ベンツアルオフェニル)21H, 23H-ポルフィン

PC-5: シリコンフタロシアニンオキシド

PC-6: アルミニウムフタロシアニンオキシド

PC-7: フタロシアニン(金属を含まない)

PC-8: ジリチウムフタロシアニン

PC-9: 銅テトラメチルフタロシアニン

PC-10: 銅フタロシアニン

PC-11: クロムフタロシアニンフッ化物

PC-12: 亜鉛フタロシアニン

40 PC-13: 鉛フタロシアニン

PC-14: チタンフタロシアニンオキシド

PC-15: マグネシウムフタロシアニン

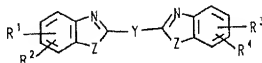
PC-16: 銅オクタメチルフタロシアニン

【0043】カソードに隣接して有機エレクトロルミネセンス媒体の層を形成する際には、通常の電子注入・輸送性化合物(一種以上)を用いることができる。この層は、アントラセン、ナフタリン、フェナントレン、ピレン、クリセン、ペリレン等の従来から教示されているエレクトロルミネセンス材料並びにガーニー等(Curnee et al)による米国特許第3,172,86

2号、ガーニーによる米国特許第3,173,050号、ドレスナー(Dresner)、「アントラセンにおける二重注入エレクトロルミネセンス(Double

Injection Electroluminescence)」、アールシーエイ・レビュー(RCA Review)、第30巻、322~334(1969)及びドレスナーによる米国特許第3,710,167号に例示されているような約8個以下の縮合環を含有する他の縮合環ルミネセンス材料により形成できる。このような縮合環ルミネセンス材料はそれ自体で薄い(<1μm)膜を形成し難く、そしてそれ自体では達成できる最高のレベルのEL装置性能を達成し難いといえ、この発明で構成される上記のようなルミネセンス材料を含む有機EL装置は従来のEL装置に比べて性能及び安定性において改良を示す。*

(VII)

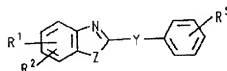


【0046】又は
【0047】

(VIII)

※【化8】

※



【0048】式中、R¹、R²、R³及びR⁴は、それぞれ独立して水素；炭素数が1~10の飽和脂肪族炭化水素、例えば、プロピル、n-ブチル、ヘプチル等；炭素数が6~10のアリール、例えば、フェニル及びナフチル；又はクロロ、フルオロ等のハロ；又はR¹とR²又はR³とR⁴は、いっしょに、必要に応じてメチル、エチル、プロピル等の炭素数1~10の少なくとも一個の飽和脂肪族炭化水素を有する縮合芳香環を完成するのに必要な原子を構成し；

【0049】R¹は、メチル、エチル、n-エイコシル等の炭素数1~20の飽和脂肪族炭化水素；炭素数6~10のアリール、例えば、フェニル及びナフチル；カルボキシル；水素；シアノ；又はハロ、例えば、クロロ、フルオロ等であるが、但し、式(VIII)においては、R¹、R²及びR³のうちの少なくとも2つは、炭素数3~10の飽和脂肪族炭化水素、例えば、プロピル、ブチル、ヘプチル等であり；Zは、-O-、-NH-又は-S-であり；そしてYは、-R⁵- (CH=CH-) R⁵、

【0050】

【化9】

*【0044】電子注入・輸送帯域化合物のうち、薄膜を形成するのに有用なものは、上記したタングによる米国特許第4,356,429号に開示されている1,4-ジフェニルブタジエン及びテトラフェニルブタジエン等のブタジエン類；クマリン類；並びにトランススチルベン等のスチルベン類である。カソードに隣接する層を形成するのに使用することができるさらに他の薄膜形成性電子輸送化合物は、蛍光増白剤、特に上記したバンスリケ等による米国特許第4,539,507号に開示されているものである。有用な蛍光増白剤としては、例えば、構造式(VII)及び(VIII)を満足するものが挙げられる。

【0045】

【化7】



【0051】-CH=CH-、-(CH=CH-) R⁵
-(CH=CH-)、-

【0052】

【化10】



【0053】又は

【0054】

【化11】



【0055】(式中、mは、0~4の整数であり；nは、炭素数6~10のアリール、例えば、フェニレン

及びナフチレンであり；そしてZ'及びZ''は、各々独立してN又はCHである）を表す。

【0056】本明細書で使用されている用語「脂肪族炭化水素(aliphatic)」には、未置換脂肪族炭化水素だけでなく置換脂肪族炭化水素も含まれる。置換脂肪族炭化水素の場合における置換基としては、例えば、炭素数1～5のアルキル、例えば、メチル、エチル、プロピル等；炭素数6～10のアリール、例えば、フェニル及びナフチル；クロロ、フルオロ等のハロ；ニトロ；及び炭素数1～5のアルコキシ、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ等が挙げられる。

【0057】有用であるさらに他の蛍光増白剤は、1971年発行の「ケミストリー・オブ・シンセティック・ダイズ(Chemistry of Synthetic Dyes)」の第5巻の第618～637頁及び第64*

(IX)



【0061】式中、Meは、金属を表し；nは、1～3の整数であり；そしてZは、各々独立して少なくとも2個の縮合芳香環を有する核を完成している原子を表す。上記のことから明らかなように、金属は、一価、二価又は三価の金属である。金属は、例えば、リチウム、ナトリウム若しくはカリウム等のアルカリ金属；マグネシウム若しくはカルシウム等のアルカリ土類金属；又は硼素若しくはアルミニウム等の土類金属であることができる。一般的には、有用なキレート金属であることが知られている一価、二価又は三価の金属を用いることができる。

【0062】Zは、少なくとも2個の縮合芳香環（少なくとも1個はアゾール又はアジン環である）を含有する複素環核である。必要に応じて、脂肪族環と芳香環の両方を含めたさらなる環を、2個の必要な環と縮合できる。機能を向上することなく分子の嵩が増加するのを避けるために、環原子の数は、18個以下に維持することが好ましい。

【0063】有用なキレートオキシノイド化合物を以下に例示する。

CO-1：アルミニウムトリオキシシン〔トリス（8-キノリノール）アルミニウムとも称される〕

CO-2：マグネシウムオキシシン〔ビス（8-キノリノール）マグネシウムとも称される〕

CO-3：ビス〔ベンゾ〔f〕-8-キノリノール〕亜鉛

CO-4：アルミニウムトリス（5-メチルオキシシン）〔トリス（5-メチル-8-キノリノール）アルミニウムとも称される〕

* 0頁に列挙されている。まだ薄膜形成性となっていないものは、脂肪族炭化水素成分を一方又は両方の末端環に結合させることにより薄膜形成性となることができる。

【0058】本発明の有機EL装置の電子注入・輸送層の形成に使用するのに特に好ましいものは、オキシンのキレート（一般的に「8-キノリノール」又は「8-ヒドロキシキノリン」とも称する）をはじめとする金属キレートオキシノイド化合物である。このような化合物は、両方とも性能が高レベルであり、そして容易に薄膜に作製できる。

【0059】使用できるオキシノイド化合物として、以下の構造式(IX)を満足するものが挙げられる。

【0060】

【化12】

CO-5：インジウムトリオキシシン〔トリス（8-キノリノール）インジウムとも称される〕

CO-6：リチウムオキシシン〔8-キノリノールリチウムとも称される〕

CO-7：ガリウムトリス（5-クロロオキシシン）〔トリス（5-クロロ-8-キノリノール）ガリウムとも称される〕

CO-8：カルシウムビス（5-クロロオキシシン）〔ビス（5-クロロ-8-キノリノール）カルシウムとも称される〕

CO-9：ポリ〔亜鉛（I I）-ビス（8-ヒドロキシ-5-キノリノール）メタン〕

CO-10：ジリチウムエビンドリジオン

【0064】ある例では、正孔・電子の再結合に応答する発光の可能な色素を電子注入・輸送帯域に組み込むことによって動作中の有機EL装置の安定性を高めることができるし、また電子注入・輸送帯域由来の発光波長を変性することができる。この目的に有用であるには、色素は、それが分散されているホスト材料よりも長くないバンドギャップを持たねばならず、そしてホスト材料の還元電位よりも低い陰性を持たねばならない。タンガルの米国特許第4,769,292号は、電子注入・輸送帯域のホスト材料に分散された各種のものから選択される色素を含有する内部接合有機EL装置を公表する。

【0065】本発明の内部接合有機EL装置においては、有機ルミネセンス媒体の線厚を1μm（10,000オングストローム）未満に限定することにより、比較的低い電極間電圧を用いながら、効率的な発光と両立する電流密度を維持することが可能である。1μm未満

の厚さで、2.0ボルトの電圧を印加すると、 2×10^4 ボルト/cmを超えるフィールドポテンシャルが得られ、これは、効率的な発光と両立する。有機ルミネセンス媒体の厚さが一桁減少(0.1 μm 、即ち、1000オングストロームに減少)すると、印加電圧を更に減少でき、そして/又はフィールドポテンシャルをさらに増加できるので、電流密度は、十分に装置構造の能力範囲内である。

【0066】有機ルミネセンス媒体が行う機能の一つは、有機EL装置の電気的バイアスで電極が短絡するのを防止するために絶縁バリアーを提供することである。ただ一つのピンホールが有機エレクトロルミネセンス媒体を通過して延びても、短絡が生じる。例えば、アントラセン等の単一の高結晶性ルミネセンス材料を用いた従来の有機EL装置とは異なり、本発明の内部接合EL装置は、短絡なしに、有機ルミネセンス媒体の総厚さが極めて小さい状態に作製できる。この理由の一つは、3層に重畳した層が存在するので、電極間に伝導路を形成するよう調整されている層にピンホールが生じる可能性が減少するからである。このことにより、有機ルミネセンス媒体の層のうちの層又は2層でさえも、許容できるEL装置の性能と信頼性を保持しながら、コーティングでフィルムを形成するには理想的でない材料から形成できる。

【0067】有機エレクトロルミネセンス媒体を形成するのに好ましい材料は、薄膜の形態に作製できるもの、即ち、厚さが0.5 μm (5000オングストローム)未満の連続層の形態に作製できるものである。有機ルミネセンス媒体の一層以上の層を溶剤塗布するときには、被膜形成性高分子バインダーを活性物質とともに共堆積して、ピンホール等の構造欠陥のない連続層を確実に形成することができる。もしバインダーを用いるならば、バインダーは、それ自体、高絶縁力、好ましくは少なくとも約 2×10^4 ボルト/cmを示さなければならないことは言うまでもない。多種多様な既知の溶液流延付加及び縮合重合体から適当なポリマーを選択することができる。適当な付加重合体を例示すると、スチレン、トープチルスチレン、N-ビニルカルバゾール、ピルロルエン、メチルメタクリレート、メチルアクリレート、アクリロニトリル及びビニルアセテートの重合体及び共重合体(ターボメルも含む)が挙げられる。適当な縮合重合体を例示すると、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリイミド及びポリスルホンが挙げられる。活性物質が不必要に希釈されるのを避けるために、バインダーは、層を形成する材料の総重量に対して50重量%未満に限定することが好ましい。

【0068】有機エレクトロルミネセンス媒体を形成する活性物質は、薄膜形成性材料であるとともに真空蒸着できるものが好ましい。真空蒸着では、極めて薄く欠陥のない連続層が形成できる。具体的には、十分なEL装置

性能を維持しながら、個々の層を約50オングストロームと非常に薄くすることができる。真空蒸着ポリフリン化合物を正孔注入層として用い、薄膜形成芳香族第三アミンを正孔輸送層(ここでは、トリアリールアミン類及びテトラアリールジアミン類が順次設けられている)として用い、そしてキレートオキシノイド化合物を電子注入・輸送層として用いるとき、約50~5000オングストロームの範囲の厚さが可能であるが、層厚さは、100~2000オングストロームが好ましい。有機ルミネセンス媒体の総厚さは、少なくとも約1000オングストロームが好ましい。

【0069】内部接合有機EL装置のアノード及びカソードは、常用の都合のよいいずれの形態、例えば、タンゲラの米国特許第4,885,211号に公表される多様な形態のいずれかをとってもよい。その特許開示の内容は引用することにより本明細書の内容となる。好ましい透明アノードはインジウム錳酸化物(ITO)のような伝導性酸化物で作製する。アノードが透明であることを意図しない場合には、少なくとも仕事関数が4.0eVの広範な金属のいずれかで作製できる。好ましいカソードは、仕事関数4.0eV未満のもの他の金属、好ましくは仕事関数が4.0eVより高い金属の組み合わせから構成されるものである。これらの高い仕事関数の金属と低い仕事関数の金属は非常に幅広い比率で使用でき、すなわち1%未満から99%を超えて分布する他の金属を有してもよく、好ましくはより高い仕事関数の金属(例えば、仕事関数>4.0eVを有するもの)を分布させてカソードのバランスをはかる。タンゲ等の米国特許第4,885,211号のMg:Agカソードが一つの好ましいカソード構造物を構成する。マグネシウムが少なくとも0.05(好ましくは少なくとも0.1)%構成し、そしてアルミニウムが少なくとも80(好ましくは少なくとも90)%を構成するアルミニウム・マグネシウムカソードが他の好ましいカソードの構成物である。

【0070】

【実施例】本発明とその利点を、以下具体的実施例によりさらに説明する。用語「原子% (atomic percent)」は、金属原子の存在数に対する特定の金属の存在百分率を示す。換言すれば、モル%に類似しているが、モル基準ではなく原子基準である。実施例で用いられる用語「セル(cell)」とは、有機EL装置を意味する。接尾辞Eを付けた数の実施例は、本発明の実施態様を表し、一方、接尾辞Cを付けた数の実施例は、バリエーションの比較のために用いたものである。

【0071】例1E:好ましいセルの構成

本発明の要件を満足する内部接合有機EL装置を以下のように構成した。

a) 酸化インジウム錳塗布ガラスからなる透明アノードを、市販の洗剤で超音波処理し、脱イオン水ですすぎ、

トルエン蒸気で脱脂し、次いで強酸化剤と接触した。

【0072】b) 正孔注入PC-10(375オングストローム)層をアノード上に真空蒸着した。PC-10は、タンダステンフィラメントを用いて石英ボートから蒸発させた。

【0073】c) 次に、正孔輸送ATA-1(375オングストローム)層を、PC-10層の上に蒸着した。ATA-1も、タンダステンフィラメントを用いた石英ボートから蒸発させた。

d) 次に、電子注入・輸送CO-1(600オングストローム)層を、ATA-1層上に蒸着した。CO-1も、タンダステンフィラメントを用いた石英ボートから蒸発させた。

【0074】e) CO-1層上に、10:1原子比のMgとAgからなる2000オングストロームのカソードを蒸着した。作製したセルの安定性は、大地に接触したアノードとカソードに正電位を印加する一定電流20mA*

標準化光出力

セル	ATA	0	50	100	200	300	400(時間)
例1 E	1	1.0	0.92	0.88	0.81	0.75	0.72
例2 E	3	1.0	0.84	0.77	0.69	0.62	0.58
例3 E	6	1.0	0.88	0.82	0.78	0.72	0.69
例4 E	14	1.0	0.90	0.86	0.78	0.72	0.68
例5 C	C1	1.0	0.62	0.57	0.51	0.46	0.43*
例6 C	C2	1.0	0.82	0.75	0.62	0.53	0.46

* 動作375時間から外挿法によって推定した。

C1 4, 4'-ビス(ジ-プロピルアミノ)ビフェニル

C2 ビス(N-1-ナフチル)(N-2-ナフチル)アミン

【0077】

【表2】

* mW/cm^2 を用いて評価した。初期強度は、表示用途で要求される値を十分に超えるレベルの0.44 mW/cm^2 であった。初期強度を標準値1.0に設定し、400時間にわたる相対的出力を表1に示す。表2は、動作の最初の50時間にわたる強度の減少と動作の400時間全体にわたる強度の減少を示す。

【0075】例2 E~4 E、5 C及び6 C：各種正孔輸送層

各種芳香族第三アミン類でATA-1を置き換えた以外は例1を繰り返した。 mW/cm^2 で測定した初期の光出力は、0.32(2 E)；0.44(3 E)；0.24(4 E)；0.32(5 C)及び0.38(6 C)であった。動作中の作用として挙動を表1及び2にまとめる。

【0076】

【表1】

光出力の標準化減衰

セル	ATA	W 0-50時間	W 0-400時間
例1 E	1	0.08	0.28
例2 E	3	0.16	0.42
例3 E	6	0.12	0.30
例4 E	14	0.10	0.32
例5 C	C1	0.38	0.57*
例6 C	C2	0.18	0.54

* 動作375時間から外挿法によって推定した。

C 1 4, 4' ...ビス(ジ-*p*-トリルアミノ)ビフェニル

C 2 ビス(N-1-ナフチル)(N-2-ナフチル)アミン

【0078】表1及び2から、本発明の内部接合有機E L装置の優れた安定性が明らかである。本発明のセルは、動作の最初の50時間を通してそれらの初期強度のわずかのパーセントが低下するにすぎない。さらに、本発明のセルは、動作400時間後にそれらの初期強度の非常に高いパーセントを示す。例5 Cは、2個の縮合芳香族環を有するアミン置換基は、動作の最初の数時間において高レベルの安定性を得るのに必要であることを示す。例6 Cは、アミン置換基がたとえ2個以上の縮合芳香族環を現に含む場合であっても、長期間高レベルの安定性を保持するには1個以上のアミノ基が必要であることを示す。

【0079】

【発明の効果】本発明は、内部接合有機E L装置の動作寿命を通して初期ルミネセンスレベルが高い割合を示す前記E L装置を提供する。より具体的には、本発明の内部接合有機E L装置は一定電流で駆動したとき、動作の最初の数時間後にそれらの初期ルミネセンスが高い割合で保持できる。例えば、動作の50-100時間後のルミネセンスが初期ルミネセンスの80%を超える点に代表される。本発明の内部接合有機E L装置は初期ルミネセンスを高い割合で保持することにより、それらの動作の最初から数百時間にわたり比較の従来装置よりも有意に高い強度で発光する。

【0080】

【図面の簡単な説明】

【図1】E L装置の概略図である。

【図2】E L装置の概略図である。

【図3】E L装置の概略図である。層々の層の厚さが非常に薄く、そして種々の要素の厚さの差が非常に大きいために、スケールにあわせて描いたり、割合のよい比例

スケールとすることができないので、図面ではやむを得ず概略的に示している。

【符号の説明】

100...E L装置

102...アノード

104...カソード

106...有機エレクトロルミネセンス媒体

108...正孔注入・輸送帯域

110...接合

112...電子注入・輸送帯域

114...外部電源

116...導体

118...導体

120...正孔

122...電子

124...矢印(正孔の移動路)

126...矢印(電子の移動路)

128...装置の端

200...E L装置

202...絶縁性基板

204...アノード

206...有機エレクトロルミネセンス媒体

208...正孔注入層

210...正孔輸送層

212...電子注入・輸送帯域

214...カソード

300...E L装置

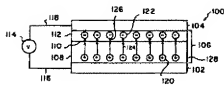
302...アノード

306...有機エレクトロルミネセンス媒体

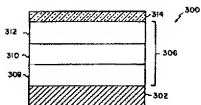
308...正孔注入層

310...正孔輸送層

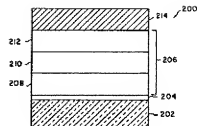
【図1】



【図3】



【図2】



フロントページの続き

(72)発明者 マイケル エドワード オブライエン
アメリカ合衆国、ウィスコンシン 53713,
マディソン、アパートメント 103, ムー
アランド ロード 1030

(72)発明者 チン シン チェン
アメリカ合衆国、ニューヨーク 14450,
フェアボート、ウィンドソング トレイル
5